

PCT/JP **200 4 /5 143 Q 1** 

11.11.2004

# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

| REC'D | 13 | JAN 2005 | } |
|-------|----|----------|---|
| WIPO  |    | PCT      |   |

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application: 2003年12月26日

出 願 番 号 Application Number: 特願2003-432281

[ST. 10/C]:

[JP2003-432281]

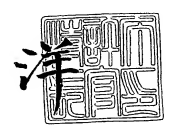
通 願 人 Applicant(s): 宇部興産株式会社

# PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年12月24日





特許願 【書類名】 03P203 【整理番号】 特許庁長官 殿 【あて先】 【発明者】 千葉市美浜区磯辺5-4-1-402 【住所又は居所】 川口 憲重 【氏名】 【発明者】 茨城県市下妻市大字下妻2540 【住所又は居所】 山口 将司 【氏名】 【特許出願人】 000000206 【識別番号】 宇部興産株式会社 【氏名又は名称】 常見 和正 【代表者】 【代理人】 100092820 【識別番号】 【弁理士】 伊丹 勝 【氏名又は名称】 03-5216-2501 【電話番号】 【選任した代理人】 【識別番号】 100103274 【弁理士】 千且 和也 【氏名又は名称】 【手数料の表示】 026893 【予納台帳番号】 21,000円 【納付金額】 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 1 【物件名】

明細書 1

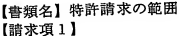
要約書 1

0302676

【物件名】

【物件名】

【包括委任状番号】



(a) ポリオレフィシ、(b) ポリアミド、(c) シランカップリング剤、(d )融点が70~170℃の範囲内である第1酸化防止剤及び(e)融点が180~300 ℃の範囲内である第2酸化防止剤を溶融・混練して押出し、ドラフトを掛けて引取り延伸 又は圧延することにより (a) ポリオレフィン中に (b) ポリアミドを平均繊維径 1 μ m 以下の繊維状に分散させてペレット状に仕上げることを特徴とするポリオレフィンーポリ アミド樹脂組成物の製造方法。

### 【請求項2】

(a) 成分のポリオレフィンと、(c) 成分のシランカップリング剤と、(d) 成分の第1酸化防止剤と、(e)成分の第2酸化防止剤と、を溶融混練して化学変性する 第一工程と、

該第一工程によって化学変性した(a)成分に(b)成分のポリアミドを(b) 成分の融点以上で溶融混練する第二工程と、

前記第一工程によって化学変性した(a)成分に(b)成分のポリアミドを(b ) 成分の融点以上で溶融混練・化学変性して押出す第三工程と、

該第三工程によって溶融混練・化学変性した押出物を(a)成分の融点以上で、 かつ(b)成分の融点以下でドラフトをかけつつ延伸又は圧延する第四工程と、

該第四工程によって延伸又は圧延した組成物を室温に冷却してペレタイズする工 程、

を備えていることを特徴とする請求項1記載のポリオレフィンーポリアミド樹脂 組成物の製造方法。



【発明の名称】ポリオレフィンーポリアミド樹脂組成物の製造方法

## 【技術分野】

### [0001]

本発明は、ゴムや樹脂の強化材料として好適に使用できるポリオレフィンーポリアミド 樹脂組成物の製造方法に関する。

### 【背景技術】

## [0002]

ゴムや樹脂などの弾性率や機械的強度を向上させるためには、ガラス繊維や無機充填剤 を配合していた。しかし、これらを配合すると剛性、弾性率、強度、耐クリープ性が向上 するが、成形品の外観が悪くなったり、成形品が重くなっていた。

#### [0003]

特許文献1及び特許文献2には、ポリオレフィンとゴム状ポリマーをマトリックスとし て熱可塑性ポリアミド繊維を微細な繊維として分散させた組成物が開示されている。これ らはゴムと配合すると機械的性質を向上させることが可能である。しかし、配合するゴム は限定され混練中にゲル化する場合もあった。特に高温でゲル化しやすい傾向であり、強 度、伸び、弾性率などは本来の性質が発現されない場合もあった。

### [0004]

一方、ポリアミド極細繊維の製造法として特許文献3には、皮革用基材構成要素として 襞を有する内外層の境界線が特定の範囲を有する多成分繊維が開示されている。特許文献 4にはポリアミドを混合高速紡糸して得られる混合高速紡糸繊維をポリスチレンとポリエ チレングリコールを溶媒除去して太さ0.1デニールとしたポリアミド極細繊維が開示さ れている。特許文献 5、特許文献 6、特許文献 7 にはポリプロピレンとポリアミドの界面 での剥離のない軽量複合繊維が開示されている。芯鞘繊維でポリプロピレンの染色性を改 善を目的としている。しかし、これらの方法や繊維は口径の小さな紡糸ノズルから押し出 し、高速紡糸したり溶媒処理、その他溶融して太さ0.1~1デニール(d)の極細繊維 を得るのが目的であったので生産性が悪く経済的な製法とは言えない。またこれらの繊維 は極細繊維の連続繊維であって光沢や風合の良い織物、合成皮革の素材として優れている がゴムや樹脂に充填して混練する場合には連続繊維であるために混練による分散が困難で あった。

## [0005]

特許文献 8 には、ポリオレフィンマトリックス中に平均繊維径が 0.2 ~ 0.6 μ mの 微細なポリアミド繊維が均一に分散していると共に、ポリオレフィンと繊維が界面で結合 しているポリオレフィンーポリアミド樹脂組成物が記載されており、このポリオレフィン ーポリアミド樹脂組成物は、ペレット状態で得られるので樹脂やゴムに混練した場合には 分散性が容易で補強性を有する。この特許文献8に記載されたポリオレフィンーポリアミ ド樹脂組成物は、(a)ポリオレフィン、(b)ポリアミド及び(c)シランカップリン グ剤を溶融・混練して押出し、ドラフトを掛けて引取り延伸又は圧延することにより(a ) ポリオレフィン中に(b) ポリアミドを平均繊維径 1 μ m以下の繊維状に分散させてペ レット状に仕上げることにより製造されており、その際に酸化防止剤としてペンタエリス リトール テトラキス [3-(3、5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) プロ ピオネート(チバ・スペシャルティ・ケミカルズ(株)製、イルガノックス1010)を 添加している。

### [0006]

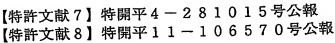
【特許文献1】特開平7-238189号公報

【特許文献2】特開平9-59431号公報

【特許文献3】特開昭63-75108号公報

【特許文献4】特開昭54-73921号公報

【特許文献 5】特開平 3 - 2 7 9 4 1 9 号公報 【特許文献 6】特開平4-27222号公報



### 【発明の開示】

## 【発明が解決しようとする課題】

#### [0007]

しかしながら、特許文献8に記載されたポリオレフィンーポリアミド樹脂組成物の製造 方法は、融点が約110℃の酸化防止剤を用いており、このような融点が低い酸化防止剤 は、2軸押出機における混練・反応の際に十分機能しないため、ポリオレフィンのゲル化 (ポリプロピレンを用いている場合は分解) が起こり押出機内にヤケが生じる。このため 、吐出量が少なく、ストランド切れも多い。またこの押出機内のヤケを除去するなど装置 の清掃を頻繁に必要とするため、長時間運転が不可能で生産性が極めて悪いという問題が ある。特に、ヤケを除去するための清掃は、押出機などの装置を分解して行う必要がある ため、生産性に多大な影響を与えている。

#### [0008]

そこで、本発明は、吐出量が多く、また長時間運転が可能で生産性に優れたポリオレフ ィンーポリアミド樹脂組成物の製造方法を提供することを目的とする。

## 【課題を解決するための手段】

#### [0009]

以上の目的を達成するため、本発明は、(a)ポリオレフィン、(b)ポリアミド、 c) シランカップリング剤、(d) 融点が70~170℃の範囲内である第1酸化防止剤 及び(e)融点が180~300℃、好ましくは200~250℃の範囲内である第2酸 化防止剤を溶融・混練して押出し、ドラフトを掛けて引取り延伸又は圧延することにより (a) ポリオレフィン中に (b) ポリアミドを平均繊維径 1 μ m以下の繊維状に分散させ てペレット状に仕上げることを特徴とするポリオレフィンーポリアミド樹脂組成物の製造 方法である。

#### 【発明の効果】

#### [0010]

以上のように、本発明に係るポリオレフィンーポリアミド樹脂組成物の製造方法によれ ば、(d)成分と(e)成分として二種類の酸化防止剤を添加すること、特に、融点が1 80~300℃の範囲内である(e)成分を添加することによって、吐出量が多く、また 長時間運転が可能で生産性に優れたポリオレフィンーポリアミド樹脂組成物の製造方法を 提供することができる。

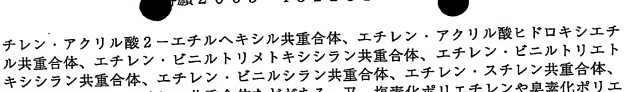
## 【発明を実施するための最良の形態】

### [0011]

本発明のポリアミドーポリオレフィン樹脂組成物の製造方法において、(a)成分はポリ オレフィンであって、80~250℃の範囲の融点のものが好ましい。また50℃以上、 特に好ましくは50~200℃のビカット軟化点を有するものも用いられる。このような 好適な例としては、炭素数2~8のオレフィンの単独重合体や共重合体、及び、炭素数2 ~8のオレフィンとスチレンやクロロスチレン、αーメチルスチレンなどの芳香族ビニル 化合物との共重合体、炭素数2~8のオレフィンと酢酸ビニルとの共重合体、炭素数2~ 8のオレフィンとアクリル酸あるいはそのエステルとの共重合体、炭素数2~8のオレフ ィンとメタアクリル酸あるいはそのエステルとの共重合体、及び炭素数2~8のオレフィ ンとビニルシラン化合物との共重合体が好ましく用いられるものとして挙げられる。

#### [0012]

具体例としては、高密度ポリエチレン、低密度ポリエチレン、線状低密度ポリエチレン 、ポリプロピレン、エチレン・プロピレンプロック共重合体、エチレン・プロピレンラン ダム共重合体、ポリ4ーメチルペンテン-1、ポリブテン-1、ポリヘキセン-1、エチ レン・酢酸ビニル共重合体、エチレン・ビニルアルコール共重合体、エチレン・アクリル 酸共重合体、エチレン・アクリル酸メチル共重合体、エチレン・アクリル酸エチル共重合 体、エチレン・アクリル酸プロピル共重合体、エチレン・アクリル酸ブチル共重合体、エ



及びプロピレン・スチレン共重合体などがある。又、塩素化ポリエチレンや臭素化ポリエ チレン、クロロスルホン化ポリエチレンなどのハロゲン化ポリオレフィンも好ましく用い られる。

[0013]

これら (a) 成分のポリオレフィンのなかで特に好ましいものとしては、高密度ポリ エチレン(HDPE)、低密度ポリエチレン(LDPE)、線状低密度ポリエチレン(L LDPE)、ポリプロピレン(PP)、エチレン・プロピレンブロック共重合体、エチレ ン・プロピレンランダム共重合体、エチレン・酢酸ビニル共重合体(EVA)、エチレン ・アクリル酸エチル共重合体(EEA)、及びエチレン・ビニルアルコール共重合体が挙 げられ、中でもメルトフローインデックス (MFI) が0.2~50g/10分の範囲の ものが最も好ましいものとして挙げられる。これらは1種のみ用いてもよく、2種以上を 組合わせてもよい。

[0014]

(b) 成分は、主鎖中にアミド基を有する熱可塑性ポリアミド (以下、ポリアミド) で あり、融点135~350℃の範囲のものが用いられ、しかも (a) 成分のポリオレフィ ンの融点より高いものであり、中でも融点160~265℃の範囲のものが好ましい。か かる(b)成分としては、押出し及び延伸によって強靱な繊維を与えるポリアミドが好ま しいものとして挙げられる。

[0015]

ポリアミドの具体例としてはナイロン6、ナイロン66、ナイロン6-ナイロン66共 重合体、ナイロン610、ナイロン612、ナイロン46、ナイロン11、ナイロン12 、ナイロンMXD6、キシリレンジアミンとアジピン酸との重縮合体、キシリレンジアミ ンとピメリン酸との重縮合体、キシリレンジアミンとスペリン酸との重縮合体、キシリレ ンジアミンとアゼライン酸との重縮合体、キシリレンジアミンとセバシン酸との重縮合体 、テトラメチレンジアミンとテレフタル酸の重縮合体、ヘキサメチレンジアミンとテレフ タル酸の重縮合体、オクタメチレンジアミンとテレフタル酸の重縮合体、トリメチルヘキ サメチレンジアミンとテレフタル酸の重縮合体、デカメチレンジアミンとテレフタル酸の 重縮合体、ウンデカメチレンジアミンとテレフタル酸の重縮合体、ドデカメチレンジアミ ンとテレフタル酸の重縮合体、テトラメチレンジアミンとイソフタル酸の重縮合体、ヘキ サメチレンジアミンとイソフタル酸の重縮合体、オクタメチレンジアミンとイソフタル酸 の重縮合体、トリメチルヘキサメチレンジアミンとイソフタル酸の重縮合体、デカメチレ ンジアミンとイソフタル酸の重縮合体、ウンデカメチレンジアミンとイソフタル酸の重縮 合体、及びドデカメチレンジアミンとイソフタル酸の重縮合体などが挙げられる。

[0016]

これらのポリアミドの内、特に好ましい具体例としては、ナイロン6(PA6)、ナイ ロン66 (PA66)、ナイロン12 (PA12)、ナイロン6-ナイロン66共重合体 などが挙げられる。これらの1種又は2種以上でもよい。これらのポリアミドは、10、 000~200、000の範囲の分子量を有していることが好ましい。

[0017]

(c) 成分のシランカップリング剤の具体例としては、ビニルトリメトキシシラン、ビ ニルトリエトキシシラン、ビニルトリス(eta - extstyle exセチルシラン、 $\gamma$  -メタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、 $\beta$  - (3、4 - エポキシシクロヘキシル) エチルトリメトキシシラン、γーグリシドキシプロピルトリメトキシ シラン、γーグリシドキシプロピルメチルジメトキシシラン、γーグリシドキシプロピル メチルジエトキシシラン、γーグリシドキシプロピルエチルジメトキシシラン、γーグリ シドキシプロピルエチルジエトキシシラン、 $N-\beta-$ (アミノエチル)アミノプロピルト リメトキシシラン、N-β-(アミノエチル)アミノプロピルトリエトキシシラン、N-



eta-(アミノエチル)アミノプロピルメチルジメトキシシラン、 $\mathrm{N}$ -eta-(アミノエチル ) アミノプロピルエチルジメトキシシラン、N-β-(アミノエチル)アミノプロピルエ チルジエトキシシラン、γーアミノプロピルトリエトキシシラン、N-フェニルーγーア ミノプロピルトリメトキシシラン、 $\gamma$  ー (N-(β-メタクリロキシエチル)-N、<math>N-ジメチルアンモニウム (クロライド) 〕 プロピルメトキシシラン及びスチリルジアミノシ ランなどが挙げられる。中でも、アルコキシ基などから水素原子を奪って脱離し易い基及 び又は極性基とビニル基とを有するものが特に好ましく用いられる。

### [0018]

(c) 成分のシランカップリング剤は、(a)成分と(b)成分100重量部に対し0.  $1\sim5$ . 5重量部の範囲が好ましく、特に好ましくは0.  $2\sim3$ . 0重量部の範囲である 。シランカップリング剤の量が0.1重量部よりも少ないと、強度の高い組成物が得られ ず、シランカップリング剤の量が5.5重量部よりも多いと弾性率に優れた組成物が得ら れない。シランカップリング剤の量が0.1重量%より少ないと、(a)成分及び(b) 成分との間に強固な結合が形成されず、強度の低い組成物しか得られない。一方、シラン カップリング剤の量が 5.5 重量%より多いと、成分(b)は良好な微細繊維にならない ので、やはり弾性率に劣る組成物しか得られない。

#### [0019]

(c) 成分のシランカップリング剤を用いる場合は、有機過酸化物を併用することがで きる。有機過酸化物を併用することにより(a)成分の分子鎖にラジカルが形成されシラ ンカップリング剤と反応することにより(a)成分とシランカップリング剤の反応は促進 されるからである。有機過酸化物の使用量は(a)成分100重量部に対して0.01~ 1. 0 重量部である。有機過酸化物としては1分間の半減期温度が、(a)成分の融点或 いは(c)成分の融点のいずれか高い方と同じ温度ないし、この温度より30℃程高い温 度範囲であるものが好ましく用いられる。具体的には1分間の半減期温度が110~20 0℃程度のものが好ましく用いられる。

## [0020]

ルパーオキシー3、3、5ートリメチルシクロヘキサン、1、1 - ジーt - ブチルパーオ キシシクロヘキサン、2、2-ジーt-ブチルパーオキシブタン、n-ブチル4、4-ジ ーt-ブチルパーオキシバレリネート、2、2-ビス(4、4-ジーt-ブチルパーオキ シシクロヘキサン)プロパン、2、2、4-トリメチルペンチルパーオキシネオデカネー ト、αークミルパーオキシネオデカネート、tーブチルパーオキシネオヘキサネート、t ープチルパーオキシピバレート、tープチルパーオキシアセート、tープチルパーオキシ ラウレート、t ープチルパーオキシベンゾエート、t ープチルパーオキシイソフタレート などが挙げられる。中でも1分間の半減期温度が溶融混練温度ないしこの温度より30℃ 程高い温度の範囲であるもの、具体的には1分半減期温度が80~260℃程度のものが 好ましく用いられる。

#### [0021]

(d) 成分の第1酸化防止剤は、融点が70~170℃の範囲内であるものであり、例 えば、ペンタエリスリトール テトラキス[3-(3,5-ジーtープチルー4ーヒドロ キシフェニル)プロピオネート、2,6-ジーtーブチルー4ー(4,6-ビス(オクチ ルチオ) -1, 3, 5-トリアジン-2-イルアミノ) フェノール、2, 2'ーメチレン ビス (4-メチルー6-t-プチルフェノール)、4,4'-チオビス(3-メチルー6 - t - 7 +  $\nu$  7 +  $\nu$  1 ェニル) エチル] -4,6-ジ-t-ペンチルフェニルアクリル、2-t-ブチル-6-(3-t-ブチル-2-ヒドロキシ-5-メチルベンジル) -4-メチルフェニルアクリ ルなどがある。 (d) 成分の第1酸化防止剤は、 (a)成分と (b)成分100重量部に対 し0.01~5重量部の範囲が好ましく、特に好ましくは0.05~2重量部の範囲であ る。

[0022]



(e) 成分の第2酸化防止剤は、融点が180~300℃、好ましくは200~250 ℃の範囲内であるものであり、例えば4、4' ープチリデンビス (3 ーメチルー 6 ー t ー プチルフェノール)、2ーメルカプトベンソイミダゾール、3,3',3",5,5', 5" -ヘキサー t ープチルー a, a', a" - (メシチレンー 2, 4, 6 - トリイル) ト リーpークレゾール、1,3,5ートリス(3,5ージーtープチルー4ーヒドロキシベ ンジル) -1, 3, 5-トリアジン-2, 4, 6 (1H, 3H, 5H) -トリオン、トリ スー (3, 5-ジーt-ブチルー4-ヒドロキシベンジル) ーイソシアヌレート、1, 1 , 3ートリスー(2ーメチルー4ーヒドロキシー5-t-プチルフェニル)プタン、4, 4' ープチリデンビスー (3-メチルー6-t-プチルフェノール)、1,3,5ートリメチルー2, 4, 6ートリスー (3, 5ージーtーブチルー4ーヒドロキシベンジル) ベ ンゼンなどがある。 (e) 成分の第2酸化防止剤は、 (a)成分と (b)成分100重量部 に対し0.01~5重量部の範囲が好ましく、特に好ましくは0.05~2重量部の範囲 である。

#### [0023]

本発明に係るポリオレフィンーポリアミド樹脂組成物の製造方法は、このように(d) 成分及び(e)成分として二種類の酸化防止剤、特に(e)成分の酸化防止剤を用いるこ とにより、ポリオレフィンーポリアミドの混練・反応時にポリオレフィンがゲル化したり 、分解したりすることは少なく、吐出量を向上させることができる。また、ストランド切 れが減少すると共に、押出し機内にヤケがほとんど生じないので、ヤケを取り除く清掃な どを極端に少なくすることができ、長時間運転が可能となり、生産性を極めて向上させる ことができる。特に、ヤケを取り除くための清掃は、押出機を分解して行う必要があるた め、その必要性を少なくすることによって、生産性を多大に向上させることができる。

#### [0024]

本発明に係るポリオレフィンーポリアミド樹脂組成物の製造方法は、(a)成分のポリ オレフィンと、 (c) 成分のシランカップリング剤と、 (d) 成分の第1酸化防止剤と、 (e) 成分の第2酸化防止剤と、を溶融混練して化学変性する第一工程と、該第一工程に よって化学変性した(a)成分に(b)成分のポリアミドを(b)成分の融点以上で溶融 混練する第二工程と、前記第一工程によって化学変性した(a)成分に(b)成分のポリ アミドを(b)成分の融点以上で溶融混練・化学変性して押出す第三工程と、該第三工程 によって溶融混練・化学変性した押出物を(a)成分の融点以上で、かつ(b)成分の融 点以下でドラフトをかけつつ延伸又は圧延する第四工程と、該第四工程によって延伸又は 圧延した組成物を室温に冷却してペレタイズする工程、を備えていることが好ましい。

#### [0025]

前記第一工程において、溶融混練温度は(a)成分の融点以上であることが好ましく、 特に融点より30℃高い温度であることが好ましい。融点より30℃高い温度で溶融混練 すると(c)成分のシランカップリング剤と反応して化学変性される。溶融混練は樹脂や ゴムの混練に通常用いられている装置で行うことができる。このような装置としてはバン バリー型ミキサー、ニーダー、ニーダーエキストルーダー、オープンロール、一軸混練機 、二軸混練機などが用いられる。これらの装置の中では短時間で且つ連続的に溶融混練が 行える点で二軸混練機が最も好ましい。

#### [0026]

前記第二工程において、溶融混練温度は(b)成分の融点以上であることが好ましく、 融点より10℃高い温度であることが好ましい。溶融混練温度が(b)成分の融点より低 いと混練できないし、繊維状に分散しないので、融点より高い温度、特に好ましくは20 ℃高い温度で溶融混練する。

#### [0027]

前記第三工程においては、その押出しする工程によって得られた混練物を紡糸口金或い はインフレーションダイ又はTダイから押出すことが好ましい。紡糸、押出しのいずれも 成分(b)の融点より高い温度で実施する必要がある。具体的には、(b)成分の融点よ り高い温度、この融点より30℃高い温度の範囲で実施することが好ましい。本工程で成



分(b)の融点より低い温度で溶融・混練を行っても、混練物は(a)成分からなるマト リックス中に(b)成分の微細な粒子が分散した構造にはならない。従って、かかる混練 物を紡糸・延伸しても、(b)成分は微細な繊維にはなり得ない。

#### [0028]

前記第四工程において、押出された紐状乃至糸状紡糸は、連続的に冷却、延伸、又は圧 延処理して行われることが好ましい。冷却・延伸又は圧延処理は、(b)成分の融点より 10℃以下の低い温度で行われる。延伸及び圧延することにより、より強固な繊維が形成 されるので繊維強化樹脂組成物としての特性がより発揮できてより好ましい。延伸又は圧 延は、例えば混練物を紡糸口金から押し出して紐状ないし糸状に紡糸し、これをドラフト を掛けつつボビンなどに巻き取る。または、切断してペレットにするなどの方法で実施で きる。ここでドラフトを掛けるとは、紡糸口金速度より巻取速度を高くとることを言う。 巻取速度/紡糸口金速度の比 (ドラフト比) は、1.5~100の範囲とすることが好ま しく、更に好ましくは2~50の範囲、特に好ましくは3~30である。

#### [0029]

前記第五工程において、ペレット化することにより樹脂やゴム成分などを追加して均一 に混練できるから、ポリオレフィンーポリアミド樹脂組成物としてはペレット状のものを 用いることが好ましい。ペレット状の樹脂組成物を用いれば、樹脂組成物はエラストマー と均一に混練でき、微細な繊維が均一に分散した強化エラストマー組成物が容易に得られ るからである。

#### [0030]

前記第一乃至第三工程は、工程毎に分離して説明したが、(a)成分、(b)成分、( c)成分、(d)成分及び(e)成分を供給できる第1供給口乃至第5供給口を有し、且 つ各供給口に対応する第1混練帯乃至第5混練帯を有する二軸混練機を用いて一括して連 続的なプロセスで処理することも可能である。そうすることにより経済的、安定した、安 全な製造方法になる。

#### [0031]

本発明に係るポリオレフィンーポリアミド樹脂組成物の製造法においては、このほかカ ーボンプラック、ホワイトカーボン、活性炭酸カルシウム、超微粒子珪酸マグネシウム、 ハイスチレン樹脂、フェノール樹脂、リグニン、変性メラミン樹脂、クマロンインデン樹 脂、石油樹脂などの補助剤、炭酸カルシウム、塩基性炭酸マグネシウム、クレー、亜鉛華 、珪草土、再生ゴム、粉末ゴム、エボナイト粉など各種の充填剤、アミン・アルデヒド類 アミン・ケトン類、アミン類、フェノール類、イミダゾール類、含硫黄系酸化防止剤、 含燐系酸化防止剤などの安定剤及び各種顔料を適宜添加しても良い。

#### 【実施例】

#### [0032]

以下,実施例及び比較例を示して、本発明についてより具体的に説明するが本発明はこ れらの実施例の範囲に限定されるものではない。実施例及び比較例において、ポリオレフ ィンーポリアミド樹脂組成物の製造法の特性は以下のようにして測定した。

#### 吐出量:

連続運転開始から2時間毎、第4工程に続くペレタイズする工程におけるペレタイザー のホッパーシュート口でペレットを1分間採取し秤量する。この操作を3回行いその平均 値を吐出量として計算した。

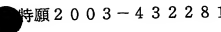
#### 連続運転時間:

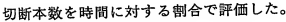
2 軸押出機にシラン変性ポリオレフィンとポリアミドを投入した時点(運転開始)から ストランドの切断が多発状態となり製品採取が不可能になるまでの時間を連続運転時間と した。

#### ストランド径の均一性:

運転開始から2時間毎にストランドの1部を採取し、ノギスにて測定した。 ストランドの切断:

押出されたストランドがドラフトを掛けつつ引き取るのに張力により切断するが、その





## 目脂の発生:

運転開始時から0.5時間毎に紡糸口金に発生する目脂の大きさを目視で観察した。

## 押出機内のヤケ:

連続運転終了後、2軸押出機を分解し、バレル内、及びスクリューのヤケ状態を目視に より確認した。

#### 歩留まり:

連続運転開始から終了までに至る(シラン変性ポリオレフィン+ポリアミドの総仕込量 ) に対する (ポリオレフィンーポリアミド樹脂組成物の製品量) の百分率を歩留まりとし て計算した。

### 1日の生産量:

1日の連続運転開始から終了までの製品の量を生産量として測定した。

[0033]

#### 実施例1

(a) 成分として低密度ポリエチレン [宇部興産社製、F522、融点110℃、MF R=5.0 (g/10min)] 100重量部に(c) 成分として $\gamma$ -メタクリロキシプ ロピルトリメトキシシラン [信越シリコーン製、KBM503] 1.0重量部、(d)成 分としてペンタエリスリトール テトラキス [3-(3、5-ジーtーブチルー4-ヒド ロキシフェニル)プロピオネート [チバ・スペシャルティ・ケミカルズ(株) 製、イルガ ノックス1010、融点110℃] 0. 5重量部、(e)成分として4、4' ーブチリデ ンビス (3-メチルー6-t-ブチルフェノール) [住友化学工業(株) 製、スミライザ -BBMS、融点209℃] 0.5重量部及び過酸化物としてジーα-クミルパーオキサ イド [パークミル D40] 0.025重量部を加えて、バンバリー型ミキサーによって 170℃で混練・反応させて、次いで、1軸押出機によって170℃でペレット化し、シ ラン変性ポリエチレンを得た。得られたシラン変性ポリエチレンに対してナイロン6 (字 部興産社製、1030B、融点215~225℃)50重量部を二軸押出機に投入して2 40℃で混練・反応させて押し出し、空気で冷却して引き取りロールでドラフト比7で引 取り5インチロール間で室温で1.5倍延伸してペレタイズした。ペレット化した形状は 径1mm、長さ3mmであった。得られたペレットを熱トルエンでポリエチレンを溶出し た。不溶分は攪拌羽根にまとわりつかず、懸濁液は均一であった。不溶分はを走査型電子 顕微鏡で観察すると径が 0.3 μ mの微細な繊維状であった。この際の吐出量、連続運転 時間、ストランド径の均一性、ストランドの切断、目脂の発生、押出機内のヤケ、歩留ま り及び1日の生産量を表1に示す。

### [0034] 【表1】

|             | 実施例1    | 比較例1  |
|-------------|---------|-------|
| 吐出量 (Kg/hr) | 5 0     | 2 0   |
| 連続運転時間(hr)  | 2 4 以上  | 8     |
| ストランド径の均一性  | 均一      | 不均一   |
| ストランドの切断    | 極小      | 多     |
| 目脂の発生       | 極小      | 多     |
| 押出機内のヤケ     | 無       | 有     |
| 歩留まり(%)     | 9 8     | 8 0   |
| 1日の生産量      | 1 1 7 6 | 1 0 8 |
|             |         |       |

[0035]

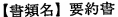
#### 比較例 1

酸化防止剤として(e)成分を添加せず、(d)成分の酸化防止剤1.0重量部のみし 出証特2004-3117589



か添加しなかった点を除いては、実施例1と同様の方法によりポリオレフィンーポリアミド樹脂組成物を製造した。この際の吐出量、連続運転時間、ストランド径の均一性、ストランドの切断、目脂の発生、押出機内のヤケ、歩留まり及び1日の生産量を表1に示す。【0036】

表1に示すように、酸化防止剤として(e)成分を添加した場合の実施例1の方が、添加しなかった場合の比較例1に比してストランド切れが少なく、吐出量が多く、また押出機内のヤケがないので、ヤケを除去するなど押出機内の清掃を極端に少なくすることができ、長時間運転が可能となり、歩留まりが多く、1日の生産量が非常に多いことが分る。



【要約】

【課題】吐出量が多く、また長時間運転が可能で生産性に優れたポリオレフィンーポリア ミド樹脂組成物の製造方法を提供することである。

【解決手段】(a)ポリオレフィン、(b)ポリアミド、(c)シランカップリング剤、 (d) 融点が70~170℃の範囲内である第1酸化防止剤及び(e)融点が180~3 00℃の範囲内である第2酸化防止剤を溶融・混練して押出し、ドラフトを掛けて引取り 延伸又は圧延することにより (a) ポリオレフィン中に (b) ポリアミドを平均繊維径 1 μ m以下の繊維状に分散させてペレット状に仕上げることを特徴とするポリオレフィンー . ポリアミド樹脂組成物の製造方法である。

【選択図】なし

# 認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-432281

受付番号

50302143116

書類名

特許願

担当官

第七担当上席

0096

作成日

平成16年 1月 5日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年12月26日

【特許出願人】

【識別番号】

00000206

【住所又は居所】

山口県宇部市大字小串1978番地の96

【氏名又は名称】

宇部興産株式会社

【代理人】

申請人

【識別番号】

100092820

【住所又は居所】

東京都千代田区九段北4丁目2番11号 第2星

光ビル301号 きさらぎ国際特許事務所

【氏名又は名称】

伊丹 勝

【選任した代理人】

【識別番号】

100103274

【住所又は居所】

東京都千代田区九段北4丁目2番11号 第2星

光ビル301号 きさらぎ国際特許事務所

【氏名又は名称】

千且 和也

特願2003-432281

出願人履歴情報

·識別番号

[000000206]

1. 変更年月日 [変更理由]

2001年 1月 4日

住所

住所変更 山口県宇部市大字小串1978番地の96

氏 名 宇部興産株式会社